

08-00000000

PN - JP2002173682 A 20020621

PD - 2002-06-21

PR - JP20000368977 20001204

OPD - 2000-12-04

TI - MAGNESIUM HYDROXIDE-BASED FLAME RETARDANT, METHOD FOR PRODUCING THE SAME AND FLAME-RETARDANT RESIN COMPOSITION PRODUCED BY USING THE RETARDANT

IN - KAMAKURA TAKAHIRO; MATSUI SEIJI; TAKAHASHI KEIJI; MATSUMOTO YASUHIRO

PA - KONOSHIMA CHEMICAL

IC - C09K21/02 ; C08K9/04 ; C08L23/00

000000000000

TI - Flame retardant agent containing magnesium hydroxide and flame retardant resin composition containing the same useful in wide variety of applications as non-halogen containing material

PR - JP20000368977 20001204

PN - JP2002173682 A 20020621 DW200266 C09K21/02 005pp

PA - (KAMS) KAMISHIMA KAGAKU KOGYO KK

IC - C08K9/04 ; C08L23/00 ; C09K21/02

AB - JP2002173682 NOVELTY - Flame retardant agent containing magnesium hydroxide and flame retardant resin composition containing the same useful in wide variety of applications as non-halogen containing material

- DETAILED DESCRIPTION - Magnesium hydroxide type flame retardant agent made by crushing and surface treating roughly crushed natural bluecite asterisk mineral, in the presence of surface treating agent comprising at least one of hardened oil, fatty acid ester and fatty acid metal salt under heating by using media crusher capable of heating, with mean diameter of up to 5 μ m and coating layer of the surface treatment agent.

- USE - The flame retardant resin composition is useful wide variety application as non-halogen containing material.

- ADVANTAGE - The flame retardant resin composition has improved mechanical property and heat resistance compatible to environment.

- (Dwg.0/0)

OPD - 2000-12-04

AN - 2002-611943 [66]

000000000000

PN - JP2002173682 A 20020621

PD - 2002-06-21

AP - JP20000368977 20001204

IN - MATSUI SEIJI; KAMAKURA TAKAHIRO; TAKAHASHI KEIJI; MATSUMOTO YASUHIRO

PA - KONOSHIMA CHEMICAL CO LTD

TI - MAGNESIUM HYDROXIDE-BASED FLAME RETARDANT, METHOD FOR PRODUCING THE SAME AND FLAME-RETARDANT RESIN COMPOSITION PRODUCED BY USING THE RETARDANT

AB - PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a magnesium hydroxide-based flame retardant having excellent mechanical properties and heat resistance.

- SOLUTION: Coarse powder of natural brucite ore is subjected to simultaneous crushing and surface treatment under heating using a media crusher in the presence of a surface-treating agent selected from a hardened oil, a fatty acid ester and a fatty acid metal salt to obtain particles having an average particle diameter of $\leq 5 \mu$ m and having a coating layer of the surface treating agent.

I - C09K21/02 ; C08K9/04 ; C08L23/00

(19)日本国特許庁 (J P)

(12) 公 開 特 許 公 報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開2002-173682

(P2002-173682A)

(43)公開日 平成14年6月21日(2002.6.21)

(51)Int.Cl. ⁷	識別記号	F I	テームト [*] (参考)
C 0 9 K 21/02		C 0 9 K 21/02	4 H 0 2 8
C 0 8 K 9/04		C 0 8 K 9/04	4 J 0 0 2
C 0 8 L 23/00		C 0 8 L 23/00	

審査請求 有 請求項の数4 O L (全 5 頁)

(21)出願番号 特願2000-368977(P2000-368977)

(22)出願日 平成12年12月4日(2000.12.4)

(71)出願人 390036722

神島化学工業株式会社

大阪府大阪市中央区高麗橋4丁目2番7号

(72)発明者 松井 誠二

大阪市中央区高麗橋4丁目2番7号 神島

化学工業株式会社内

(72)発明者 鎌倉 高広

大阪市中央区高麗橋4丁目2番7号 神島

化学工業株式会社内

(74)代理人 100086830

弁理士 塩入 明 (外1名)

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 水酸化マグネシウム系難燃剤及びその製造方法と、それを用いた難燃性樹脂組成物

(57)【要約】

【構成】 天然ブルーサイト鉱石の粗粉体を、硬化油、脂肪酸エステル、及び脂肪酸金属塩のいずれかの表面処理剤の存在下で、メディア粉碎機を用いて加熱下に粉碎と粒子表面処理とを同時に行い、平均粒子径が5 μ m以下で該表面処理剤の被覆層を有する粒子とする。

【効果】 機械特性と耐熱性に優れた、水酸化マグネシウム系難燃剤が得られる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 天然ブルーサイト鉱石の粗粉体を、硬化油、脂肪酸エステル、及び脂肪酸金属塩からなる群の少なくとも1種の表面処理剤の存在下で、被粉碎物を加熱可能なメディア粉碎機を用いて加熱下に粉碎と粒子表面処理とを同時に行って得た、平均粒子径が $5\mu\text{m}$ 以下で該表面処理剤の被覆層を有する粒子からなる水酸化マグネシウム系難燃剤。

【請求項2】 該表面処理剤の添加量が天然ブルーサイト粗粉体と表面処理剤との合計量に対して0.5～5重量%であり、天然ブルーサイト粗粉体の平均粒径が $5\mu\text{m}$ 超で $8\mu\text{m}$ 以下であることを特徴とする、請求項1に記載の水酸化マグネシウム系難燃剤。

【請求項3】 天然ブルーサイト鉱石の粗粉体を、硬化油、脂肪酸エステル、及び脂肪酸金属塩からなる群の少なくとも1種の表面処理剤の存在下で、被粉碎物を加熱可能なメディア粉碎機を用いて加熱下に粉碎と粒子表面処理とを同時に行い、平均粒子径が $5\mu\text{m}$ 以下で該表面処理剤の被覆層を有する粒子とする、水酸化マグネシウム系難燃剤の製造方法。

【請求項4】 天然ブルーサイト鉱石を、硬化油、脂肪酸エステル、及び脂肪酸金属塩からなる群の少なくとも1種の表面処理剤の存在下で、被粉碎物を加熱可能なメディア粉碎機を用いて加熱下に粉碎と粒子表面処理とを同時に行って得た、平均粒子径が $5\mu\text{m}$ 以下で該表面処理剤の被覆層を有する粒子からなる水酸化マグネシウム系難燃剤を、オレフィン系樹脂と混練した、難燃性樹脂組成物。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の利用分野】本発明は、ノンハロゲンの難燃材料として使用される水酸化マグネシウム系難燃剤やその製造方法、及び該難燃剤を用いた難燃性樹脂組成物に関する。

【0002】

【従来技術】水酸化マグネシウムは、例えば特開平1-141929号公報に示されるように、樹脂組成物等の燃焼時の発煙、毒性、腐食等の二次災害を防止する目的で、オレフィン系等の樹脂組成物に添加されている。水酸化マグネシウムはノンハロゲン難燃剤であり、地球環境の保全やエコロジー化という社会的ニーズに沿い、水酸化マグネシウムを用いた樹脂組成物は、ハロゲンや重金属を含まないため、ハロゲン系樹脂組成物の代替材料として、電線被覆用途や壁紙等の建築材料用途を中心に広く適用されつつある。

【0003】このようなノンハロゲン難燃剤用途に用いられる、水酸化マグネシウムの製造方法には、大別して、反応合成法と天然鉱物粉碎法の2つがある。

【0004】反応合成法には、例えば海水または苦汁中に苛性アルカリまたは消石灰のスラリーを添加して反応

させる方法、水酸化マグネシウムスラリーに水酸化ナトリウムを添加し水熱処理する方法（特公昭50-23680号公報）、塩基性マグネシウム塩スラリーを水熱処理する方法（特開昭52-115799号公報）、マグネシウム塩溶液とアンモニアを反応させる方法（特開昭61-168522号公報等）が知られている。いずれの方法でも、合成した水酸化マグネシウムを洗浄、表面処理、脱水し、乾燥、粉碎して、水酸化マグネシウム系難燃剤にしている。

【0005】一方、天然鉱物粉碎法は、水酸化マグネシウムを主成分とする天然ブルーサイト鉱石を粉碎、表面処理して、水酸化マグネシウム系難燃剤にする方法であり、例えば特公平7-42461号公報に開示されているように、天然ブルーサイト鉱石を水性スラリーとしてから湿式粉碎し、この粉碎品スラリーを脂肪酸のアンモニウム塩またはアミン塩の乳化剤で表面処理し、固液分離した後に乾燥する方法等が知られている。

【0006】また、例えば特開平7-161230号公報に開示されているように、難燃組成物の吸湿性を抑えるために、天然ブルーサイト鉱石を粉碎し、脂肪酸、脂肪酸金属塩、シランカップリング剤、チタネートカップリング剤を主成分とする表面処理剤で表面処理する方法が知られている。

【0007】さらに、特表平11-501686号公報には、天然ブルーサイト鉱石粉碎品を脂肪酸誘導体及びシロキサン誘導体と共にミキサーで乾式混合する方法が開示されている。特開平10-226789号公報には、耐水性、分散性、難燃性に優れた比較的低コストの水酸化マグネシウム系難燃剤を得るために、天然ブルーサイト粉碎品をシランカップリング剤及びシラン表面処理剤の存在下でメカノケミカル処理し、被覆層と粒子表面が化学結合した平均粒子径 $1\sim 10\mu\text{m}$ の水酸化マグネシウム系難燃剤の製造方法が開示されている。

【0008】

【発明が解決しようとする課題】水酸化マグネシウム系難燃剤を配合して得られるノンハロゲン難燃材料には、水酸化マグネシウム系難燃剤が、例えば樹脂100重量部に対して50～100重量部、高い難燃性を必要とする場合には100重量部以上配合される。水酸化マグネシウム系難燃剤の配合量が多くなるに従って、難燃性は向上するものの機械特性は低下する。特に、高い難燃性を必要とする場合の、水酸化マグネシウム系難燃剤100重量部以上の高充填配合ではこの傾向が顕著で、難燃材料の配合設計が難しくなる。機械特性の低下には、水酸化マグネシウム系難燃剤の配合量のみではなく、水酸化マグネシウム系難燃剤の性状が影響することが判明しており、高充填しても機械特性の低下の小さい、水酸化マグネシウム系難燃剤が求められている。

【0009】水酸化マグネシウム系難燃剤のうち、反応合成法によって得られた水酸化マグネシウムは、比較的

整った粒子形状と比較的微細で揃った粒子径を有するため、高充填しても比較的機械特性の低下の小さい材料を作りやすい特徴を持つ。しかし天然鉱物粉碎法に比べると、原料費が高く、製造工程が複雑で、エネルギーコストの高い工程を必要とするために経済的に不利で、ノンハロゲン難燃剤として使用される用途は、限定されたものにならざるを得ない。

【0010】一方、天然鉱物粉碎法で製造される水酸化マグネシウム系難燃剤は、安価な天然ブルーサイト鉱石を原料とするため、比較的低コストで経済性に優れた材料として期待されている。特に特開平7-161230号公報や特表平11-501686号公報に開示されているような、乾式工程のみからなる方法は、環境に優しいノンハロゲン難燃材料により、ハロゲン系材料を幅広い用途で代替し得るものとして、期待されている。

【0011】しかし、例えば特開平7-161230号公報や特表平11-501686号公報、特開平10-226789号公報に開示されている乾式工程のみからなる方法は、いずれも各種の混合装置を用いて、天然ブルーサイト鉱石の粉碎品に各種の表面処理剤を表面処理する方法であり、この方法で製造された水酸化マグネシウム系難燃剤を高充填して難燃樹脂組成物とすると、いずれの場合も機械特性が充分ではなかった。

【0012】また、天然鉱物粉碎法で製造される水酸化マグネシウム系難燃剤を配合する難燃樹脂組成物において、難燃性、機械特性と共に重要な特性として、耐熱性がある。即ち、長時間の加熱環境下で機械特性の劣化が小さい材料が求められている。しかし特公平7-42461号公報や特開平7-161230号公報、特開平10-226789号公報、特表平11-501686号公報に開示されている方法により製造された水酸化マグネシウム系難燃剤では、耐熱性はいずれも充分ではなかった。

【0013】本発明の目的は、樹脂に配合した時の機械特性及び耐熱性に優れ、かつ低コストで経済性に優れた水酸化マグネシウム系難燃剤とその製造方法、及び該難燃剤を用いた樹脂組成物を提供することにある。

【0014】発明者は、上述の問題点の各要素を鋭意検討した結果、本発明に到達した。即ち、天然ブルーサイト鉱石を乾式粉碎する方法において、天然ブルーサイト鉱石の粉末に、特定の表面処理剤を添加し、メディア粉碎機を用いて、加熱しながら粉碎と粒子表面処理とを同時に行い、所定の平均粒子径とすることによって、本発明の目的を達し得ることを見出した。

【0015】

【問題点を解決するための手段】本発明では、天然ブルーサイト鉱石を乾式粉碎して水酸化マグネシウム系難燃剤を製造する方法において、天然ブルーサイト鉱石の粗粉体に、硬化油、脂肪酸エステル、及び脂肪酸金属塩からなる群の少なくとも1種の表面処理剤を添加して、被

粉碎物を加熱可能なメディア粉碎機を用いて、加熱しながら、粉碎と粒子表面処理とを同時に行って、平均粒子径が $5\mu\text{m}$ 以下で、該表面処理剤の被覆層を有する粒子とする。平均粒子径は例えば $1\sim 5\mu\text{m}$ 、好ましくは $3\sim 5\mu\text{m}$ とし、粗粉体の平均粒径は例えば $5\mu\text{m}$ 超で $8\mu\text{m}$ 以下とし、表面処理剤の添加量は、水酸化マグネシウムと表面処理剤の合計量に対して好ましくは $0.5\sim 5\%$ とする。また加熱温度は例えば $50\sim 200^\circ\text{C}$ 、好ましくは $80\sim 150^\circ\text{C}$ とする。この発明では、樹脂配合時の機械特性及び耐熱性に優れ、かつ低コストで経済性に優れた、水酸化マグネシウム系難燃剤が提供される。

【0016】本発明で表面処理剤として用いる硬化油には、例えば牛脂硬化油、ヒマシ硬化油等が挙げられる。

【0017】本発明で表面処理剤として用いる脂肪酸エステルには、例えばラウリン酸メチル、ミスチリン酸メチル、パルミチン酸メチル、ステアリン酸メチル、オレイン酸メチル、エルカ酸メチル、ベヘニン酸メチル、ラウリン酸ブチル、ステアリン酸ブチル、ミスチリン酸イソプロピル、パルミチン酸イソプロピル、パルミチン酸オクチル、ヤシ脂肪酸オクチルエステル、ステアリン酸オクチル、特殊牛脂脂肪酸オクチルエステル、ラウリン酸ラウリル、長ステアリン酸ステアリル、長鎖脂肪酸高級アルコールエステル、ベヘニン酸ベヘニル、ミスチリン酸セチル等のモノエステルが挙げられ、またネオペンチルポリオール長鎖脂肪酸エステル、ネオペンチルポリオール長鎖脂肪酸エステルの部分エステル化物、ネオペンチルポリオール脂肪酸エステル、ネオペンチルポリオール中鎖脂肪酸エステル、ネオペンチルポリオールC9鎖脂肪酸エステル、ジペンタエリスリトール長鎖脂肪酸エステル、コンプレックス中鎖脂肪酸エステル等の特殊脂肪酸エステルが挙げられる。

【0018】本発明で表面処理剤として用いる脂肪酸金属塩には、例えばステアリン酸、オレイン酸、パルミチン酸、リノール酸、ラウリン酸、カプリル酸、ベヘニン酸、モンタン酸等の金属塩であり、金属としては、Na、K、Al、Ca、Mg、Zn、Ba、Co、Sn、Ti、Fe等が挙げられる。

【0019】本発明で被粉碎物を加熱可能な構造の媒体粉碎機（メディアミル）には、例えば被粉碎物を収容する容器をジャケットで加熱するようにして、該容器内に被粉碎物とメディアとを収容して、メディアを転動させるようにしたものを用いる。具体的には、バッチ式あるいは連続式のボールミル、振動ミル、メディア攪拌型ミル等が挙げられ、例えばジャケット加熱で加熱し、メディアにはアルミナボール、ジルコニアボール、金属ボール、金属ロッド等の、水酸化マグネシウムよりも硬質のメディアが使用できる。

【0020】本発明の水酸化マグネシウム系難燃剤は、アクリル酸系、酢酸ビニル系、エチレン系、プロピレン

(4) 002-173682 (P2002-173682A)

系の樹脂や、これらの共重合体樹脂に配合する。水酸化マグネシウム系難燃剤に関する好適条件は、当然のことながら、該難燃剤を添加した樹脂組成物にも当てはまる。

【0021】

【実施例1】平均粒子径が6 μm の天然ブルーサイト粗粉碎品1kgと、牛脂硬化油25gを、内容積10 のジャケット加熱のバッチ式メディア攪拌型ミル中に入れ、約100℃まで加温し、30分間攪拌した。ミルのメディアには径5mmのアルミナボールを使用した。処理後に粉末をバッチ式メディア攪拌型ミルから取り出して、表面処理品サンプルとした。

【0022】

【実施例2】表面処理剤がステアリン酸メチル25gである以外は、実施例1と同様にして表面処理品サンプルを得た。

【0023】

【実施例3】表面処理剤がネオペンチルポリオール脂肪酸エステル25gである以外は、実施例1と同様にして表面処理品サンプルを得た。

【0024】

【実施例4】表面処理剤がステアリン酸亜鉛25gである以外は、実施例1と同様にして表面処理品サンプルを得た。

【0025】

【実施例5】平均粒子径が6 μm の天然ブルーサイト粗粉碎品100kgと、ネオペンチルポリオール脂肪酸エステル2.5kgを、予めヘンシェルミキサー（攪拌型でメディアを用いないミキサー）で混合した。この混合品を内容積100 のジャケット加熱の連続式メディア攪拌型ミルに1.0kg/minの速度で供給しながら、ミル内部の温度が約100℃になるように調節した。ミルのメディアには径5mmのアルミナボールを使用した。表面処理した粉末の排出量及び内部の温度が安定した後のサンプルを、表面処理品として用いた。

【0026】

【比較例1】表面処理剤がステアリン酸25gである以外は、実施例1と同様にして表面処理品サンプルを得た。

【0027】

【比較例2】攪拌処理時に加熱しない以外は、実施例1と同様にしてサンプルを得た。

【0028】

【比較例3】平均粒子径が4 μm の天然ブルーサイト粗組成品1kgと牛脂硬化油25gを容積10 のヘンシェルミキサー中に入れ、5分間乾式混合した後に、100℃まで加温し、30分間高速攪拌した。なお高速攪拌開始10分後に攪拌を停止し、内壁及び攪拌壁の付着物をかき落とす操作を1度行った。ヘンシェルミキサーで加温混合処理した粉末をハンマーミルで粉碎処理した後、再度ヘンシェルミキサー中で約100℃で15分間加温混合処理して、表面処理品サンプルを得た。

【0029】実施例及び比較例で得られた水酸化マグネシウム表面処理品の平均粒子径を、レーザー回折法により測定した。平均粒子径は、特級エタノール中で試料を超音波分散処理した後に測定した。結果を表1に示す。

【0030】次に、エチレン/エチルアクリレート共重合体（日本ポリオレフィン株式会社製、商品名：A-1150、エチルアクリレート含有量：15%、MFR；0.8）100重量部に対し、実施例及び比較例で調製した水酸化マグネシウム表面処理品100重量部を配合して混合した後に、東洋精機株式会社製ラボプラスミルを用いて、150℃で5分間、回転数50rpmで混練し、さらに150℃でプレス成形して、厚み2mmのシートを作成した。成形したシートをダンベル状に打ち抜き、これを使用して引張試験（JIS K7113に準拠）、熱老化試験（JIS K7212に準拠、100℃-96時間）を実施した。その結果を表1に示す。

【0031】

【表1】

	実施例1	実施例2	実施例3	実施例4	実施例5
平均粒子径(μm)	3.5	3.7	3.5	4.1	4.2
引張強度(kgf/mm ²)	1.11	1.10	1.22	1.10	1.12
引張伸び(%)	810	770	850	810	800
熱老化試験					
強度残率(%)	104	95	98	94	98
伸び残率(%)	100	104	103	98	100

	比較例1	比較例2	比較例3
平均粒子径(μm)	3.6	4.1	4.3
引張強度(kgf/mm ²)	0.91	0.95	0.86
引張伸び(%)	540	450	720
熱老化試験			
強度残率(%)	59	96	100
伸び残率(%)	1	90	100

【0032】表1から明らかなように、非加熱で攪拌し、あるいはメディア型のミルでなく攪拌型のヘンシェルミキサーを用いると、引張強度や引張伸びが不足する（比較例2, 3）。表面処理剤をステアリン酸とすると、引張強度や引張伸びの他に、耐熱性も不足する。これに対してこの発明では、引張強度や引張伸びに優れ、かつ熱老化の少ない耐熱性に優れた難燃剤や難燃性樹脂組成物が得られる。

【0033】なお表1には示さなかったが、表面処理剤が水酸化マグネシウムと表面処理剤の合計量の0.5重量%未満では、初期の引張伸びと熱老化試験後の伸び残率が不足し、好ましくない。表面処理剤が水酸化マグネシウムと表面処理剤の合計量の5重量%を越えると、初

期の引張強度が不足し好ましくない。天然ブルーサイト鉱石の粗粉体の平均粒径が8 μ mを越えると、初期の引張強度が不足し好ましくない。天然ブルーサイト鉱石の粗粉体は、表面処理剤と共に粉砕するのであるから、粉砕前の平均粒径が5 μ m超であることが好ましい。

【0034】

【発明の効果】本発明では、樹脂配合時の機械特性及び耐熱性に優れ、かつ低コストで経済性に優れた水酸化マグネシウム系難燃剤が得られる。この難燃剤を配合することにより、幅広い用途で、環境に優しいノンハロゲン難燃材料によりハロゲン系材料を代替することが可能となる。

フロントページの続き

(72)発明者 高橋 慶治
大阪市中央区高麗橋4丁目2番7号 神島
化学工業株式会社内

(72)発明者 松本 靖弘
大阪市中央区高麗橋4丁目2番7号 神島
化学工業株式会社内

Fターム(参考) 4H028 AA10 AA42 AB04 BA03 BA06
4J002 BB031 BB121 BF021 BG001
DE076 FB236 FB246 FB266
FD136